

Topical compositions to protect the skin etc. - contain an extract of *Pisum sativum* and an amino acid

Patent Number : **WO9833475**

International patents classification : A61K-007/48 A61K-038/00 A61K-031/35 A61K-035/78 A61K-047/00

• Abstract :

WO9833475 A A synergistic complex for use in cosmetic or topical pharmaceutical compositions comprises an extract of *Pisum sativum* seeds rich in peptides and, optionally an amino acid in the form of a complex salt.
P. sativum is a member of the *Meliaceae* family, the extract being obtained by crushing the seeds in acidulated water at 50 deg. C and filtering or centrifuging, followed, if desired, by dehydration. The compositions preferably contain 0.05-40 (especially 1-40) wt.%, of this extract. The amino acid used is preferably histidine, arginine or tyrosine, their salts with succinic or aspartic acid being especially preferred. Preferably the compositions contain 0.05-40 (preferably 0.1-40) wt.% of amino acid. Other components that may be present include 0.005-10 wt.% of a dehydrated aqueous, alcoholic, or aqueous alcoholic extract of *Khaya senegalensis*, another plant of the *Meliaceae* family, 0.05-5 wt.% of water soluble yeast cells extracts of *Saccharomyces cerevisiae*, 0.05-10 wt.% of a sugar, polyside or polysaccharide, especially sucrose or glycogen, and 0.01-10 wt.% of a group B vitamin, especially pyridoxine or niacinamide.
 USE - The complex reduces the expression of stress proteins, especially Heat Shock Protein (HSP) and so may be used in compositions to protect against solar radiation, photo- induced cutaneous ageing, oxidants, free radicals and the like. The compositions may be in the form of e.g. a liquid, solution, paste, powder, liposome, microspheres, microcapsules or nanoparticles. (Dwg.0/8)

• Publication data :

Patent Family : WO9833475 A1 19980806 DW1998-37 A61K-007/48 Fre 28p * AP: 1998WO-FR00112 19980122 DSNW: AU CA JP KR US DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE
 FR2758984 A1 19980807 DW1998-37 A61K-007/48 AP: 1997FR-0001325 19970203
 AU9859944 A 19980825 DW1999-03 A61K-007/48 FD: Based on WO9833475 AP: 1998AU-0059944 19980122
 EP1019016 A1 20000719 DW2000-36 A61K-007/48 Fre FD: Based on WO9833475 AP: 1998EP-0903103 19980122; 1998WO-FR00112 19980122 DSR: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

US6184199 B1 20010206 DW2001-09 A61K-038/00
 FD: Based on WO9833475 AP: 1998WO-FR00112 19980122; 1999US-0355779 19990902
 EP1019016 B1 20020807 DW2002-59 A61K-007/48 Fre FD: Based on WO9833475 AP: 1998EP-0903103 19980122; 1998WO-FR00112 19980122 DSR: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE
 DE69807097 E 20020912 DW2002-68 A61K-007/48 FD: Based on EP1019016; Based on WO9833475 AP: 1998DE-6007097 19980122; 1998EP-0903103 19980122; 1998WO-FR00112 19980122
 ES2181163 T3 20030216 DW2003-21 A61K-007/48 FD: Based on EP1019016 AP: 1998EP-0903103 19980122
Priority n° : 1997FR-0001325 19970203
Covered countries : 23
Publications count : 8

• Patentee & Inventor(s) :

Patent assignee : (SERO-) LAB SEROBIOLOGIQUES SA
 (COGN-) COGNIS FRANCE SA
Inventor(s) : PAULY G

• Accession codes :

Accession N° : 1998-437133 [37]
Sec. Acc. n° CPI : C1998-132855

• Derwent codes :

Manual code : CPI: B03-B B03-D B04-A10G B04-B01C3 B10-B02C B14-N17 B14-R01 D08-B09A D09-E E10-B02B
Derwent Classes : B04 B05 D21 E19

• Update codes :

Basic update code : 1998-37
Equiv. update code : 1998-37; 1999-03; 2000-36; 2001-09; 2002-59; 2002-68; 2003-21

Others :
 UE4

2002-09; 2002-10; 2003-03

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : A61K 7/48, 35/78	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 98/33475 (43) Date de publication internationale: 6 août 1998 (06.08.98)
<p>(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/00112</p> <p>(22) Date de dépôt international: 22 janvier 1998 (22.01.98)</p> <p>(30) Données relatives à la priorité: 97/01325 3 février 1997 (03.02.97) FR</p> <p>(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES SEROBIOLOGIQUES [FR/FR]; F-54425 Pulnoy (FR).</p> <p>(72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): PAULY, Gilles [FR/FR]; 7, rue de la Côte Verte, F-54280 Seichamps (FR).</p> <p>(74) Mandataire: CABINET NUSS; 10, rue Jacques Kablé, F-67080 Strasbourg Cedex (FR).</p>		<p>(81) Etats désignés: AU, CA, JP, KR, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.</i></p>
<p>(54) Title: ACTIVE SYNERGETIC COMPLEX AND COSMETIC AND/OR PHARMACEUTICAL PRODUCT CONTAINING THIS COMPLEX</p> <p>(54) Titre: COMPLEXE SYNERGIQUE ACTIF ET PRODUIT COSMETIQUE ET/OU PHARMACEUTIQUE COMPRENANT CE COMPLEXE</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The invention concerns a synergetic complex designed in particular for being incorporated in a cosmetic and/or pharmaceutical preparation for topical use on the skin and/or superficial body growth. This complex is characterised in that it contains at least an extract of Pisum Sativum seeds rich in peptides, an extract of a plant of the Meliaceae family, rich in tannin and/or coumarin derivatives and, if required, at least an amino acid in the form of complex salt(s).</p> <p>(57) Abrégé</p> <p>La présente invention concerne un complexe synergique destiné notamment à être intégré dans une préparation cosmétique et/ou pharmaceutique à usage topique pour la peau et/ou les phanères. Complexe caractérisé en ce qu'il comporte au moins un extrait de graines de Pisum Sativum riche en peptides, un extrait de plante de la famille des méliacées, riche en tannins et/ou dérivés coumariniques et, le cas échéant, au moins un acide aminé sous forme de sel(s) complexe(s).</p>		

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	B Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakhstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

Complexe synergique actif et produit cosmétique et/ou
pharmaceutique comprenant ce complexe

La présente invention concerne le domaine de la cosmétologie et de la pharmacologie, notamment préventive et réparatrice, et a pour objet un complexe synergique actif anti-stress, ainsi qu'un produit cosmétique et/ou pharmaceutique intégrant ce dernier.

5 Au niveau des cellules d'un organisme, en particulier humain, le stress peut être provoqué soit par des agressions externes : chaleur, agressions xénobiotiques (cadmium, arsénite de sodium), irradiation solaire, soit par des privations en glucose, en oxygène, (anoxie) ou encore par des inducteurs endogènes : division cellulaire, différenciation cellulaire.

10 Tous les organismes vivants, des plus simples (archéobactéries) aux plus évolués (mammifères), présentent la capacité de répondre à un stress par la synthèse d'un ensemble de protéines connues sous la désignation HSP (Heat Shock Protein ou protéines de choc thermique) regroupées en différentes familles en fonction de leur poids moléculaire.

15 Les agressions précitées entraînent une dénaturation des protéines cellulaires ("protéotoxines") et les protéines de stress (HSP) participent à la "renaturation" de ces protéines ou à leur élimination. Elles permettent ainsi aux cellules de résister au stress.

20 Durant le stress, l'activité des protéines du type HSP est également déplacée pour protéger le patrimoine génétique (ADN) ainsi que son mode d'expression (nucléole, ribosome, ARN messager).

Au niveau de la peau, on retrouve à l'état physiologique normal l'expression de la plupart des protéines de stress avec, en particulier, une forte expression des protéines de la famille des HSP70, mais aussi de l'HSP27.

25 L'HSP72 est préférentiellement localisée dans la couche basale et l'HSC70 (HSP constitutive) dans les couches suprabasales.

Au cours de différents stress cutanés, l'expression des HSP au niveau des cellules augmente significativement et ces protéines peuvent être considérées comme de véritables marqueurs cellulaires de stress.

30 Il a ainsi été montré que pour des kératinocytes en culture, un choc thermique chaud (1 heure à 42° C ou 15 minutes à 47° C) induisait l'expression des HSP72, HSP78, HSP90 et HSP110 et qu'un choc thermique (1 heure à 45°C)

- 2 -

induisait l'expression de l'HSP72 et de l'HSP27 dans la peau humaine en culture organotypique.

De même, dans la peau humaine in vivo, il y a induction de l'HSP72 après un choc chaud dans les cellules épidermiques et dermiques et le stress cutané provoqué par irradiation UV-B induit l'apparition de l'HSP72 dans des cultures organotypiques de peau humaine et l'HSP27 dans la peau de souris, in vivo.

De même, il a également été vérifié qu'un traitement UV-A (5 J/cm² à 80 J/cm²) induit l'expression de l'HSP72 dans des cultures cellulaires (lignée cellulaire de fibrosarcome HT1080).

Ainsi, il est notamment bien établi que, au cours d'agressions physiques telles que la chaleur ou l'irradiation UV, les protéines du type HSP sont fortement induites au niveau de l'épiderme cutané. Elles représentent alors un excellent marqueur du degré de stress de la peau dans ces conditions : irradiation ultraviolette accompagnée ou non d'une élévation de température.

Ces marqueurs (HSP) peuvent donc être parfaitement utilisés pour étudier des actifs et/ou des produits cosmétiques et notamment des produits protecteurs solaires (produits solaires ou contre le vieillissement prématuré de la peau).

Il existe actuellement un certain nombre de méthodes pour évaluer l'effet protecteur sur la peau contre les dommages de la lumière solaire, des préparations solaires : mesure du SPF ("Sun Protecting Factor" ou facteur de protection solaire), comptage des SBCs ("Sunburn Cells" ou cellules coups de soleil) dans l'épiderme, mesure de l'effet anti-radicaux libres.

L'évaluation des HSP, et notamment de l'HSP27 et 72, est une méthode originale pour mesurer l'effet photoprotecteur de produits cosmétiques, protecteurs anti-solaire ou anti-vieillissement prématuré de la peau, photo-induit.

On sait, par ailleurs, que le glutathion, un tripeptide composé de trois acides aminés dont la cystéine qui confère à ce tripeptide une fonction thiol (-SH), existe sous forme réduite (GSH) ou oxydé (GS-SG pont disulfure) dans la cellule grâce à un système enzymatique de conversion permettant de passer d'une forme à l'autre et que le glutathion est présent en quantité importante dans la peau.

En comparaison par rapport au derme, il est présent en quantité deux fois plus importante dans l'épiderme, dans la couche des cellules vivantes et dans la couche des cellules mortes ou couche cornée.

Il est bien connu que dans la peau, le glutathion joue un rôle de détoxification des radicaux libres et peroxydes, et également de protection des

- 3 -

membranes des cellules vivantes et des protéines structurales de la couche cornée (kératine).

Ce pouvoir de détoxification et de protection s'exerce dans différentes conditions et natures de stress telles que stress oxydatif, stress
5 thermique ou stress par irradiation.

En effet, comme indiqué précédemment, le rayonnement ultraviolet UV-B et aussi UV-A provoque une déplétion du taux de glutathion, dans des cellules en culture in vitro ou in vivo sur souris et il a été démontré que cette
10 déplétion potentialisait la formation des cellules du type cellules coup de soleil dans l'épiderme.

Il a été décrit également que le rayonnement UV-R accroissait la présence de ponts disulfures (S-S) mis en évidence par histochimie dans l'épiderme, en particulier au niveau des cellules coup de soleil apparues après
15 irradiation.

Ces ponts disulfures sont d'ailleurs reconnus comme une étape précédant l'apoptose ou mort cellulaire programmée UV-induite.

La teneur dans l'épiderme en groupements thiol, dont le glutathion, et en ponts disulfures sont donc de bons indicateurs d'une évolution vers un vieillissement et une mort cellulaire accélérés et il apparaît que l'enrichissement de
20 l'épiderme en groupements thiols, et notamment en glutathion, constitue un bon moyen de protection anti-solaire et anti-vieillissement photo-accéléré.

Afin de lutter contre les effets du rayonnement solaire, différents produits cosmétiques dits "solaires" et "anti-photo-vieillissement" ont été développés et mis au point, leur développement depuis leur début jusqu'à ce jour
25 pouvant être subdivisé en plusieurs étapes dont chacune correspond sensiblement à l'ajout d'un composé actif supplémentaire.

Il a tout d'abord été procédé à l'introduction dans ces produits connus de filtres UV-B (pour éviter les brûlures solaires), puis à l'introduction de filtres UV-A (action sur le photo-vieillissement chronique et la carcinogénèse).

30 Une troisième étape a consisté en l'ajout de substances anti-oxydantes et anti-radicaux libres (lutte contre la formation des cellules coup de soleil), suivi par l'incorporation de substances prémélanogènes (accélération du bronzage par production d'automélanine) et, enfin, plus récemment, par l'introduction de cytophotoimmunoprotecteurs (préservation du capital
35 immunologique cutané constitué par les cellules de Langerhaus dans l'épiderme).

Indépendamment de l'évolution précitée, qui a abouti à des produits présentant un nombre d'ingrédients croissant sans effets réellement synergique

- 4 -

entre elles, les inventeurs de la présente invention ont recherché et développé une nouvelle voie consistant dans le renforcement de l'autodéfense naturelle de la peau, c'est-à-dire en agissant à l'échelon bio-moléculaire de la protection et de la réparation cutanée solaire, par des actions synergiques et simultanées, d'une part, de stimulation de l'autobiosynthèse de glutathion réduit et, d'autre part, d'inhibition de l'apparition de protéines de stress, marqueurs moléculaires d'agressions épidermiques.

Ces recherches ont permis d'aboutir à un complexe synergique présentant en particulier des activités photoprotectrices d'effets délétères biomoléculaires et destiné notamment à être intégré dans une préparation cosmétique et/ou pharmaceutique à usage topique pour la peau et/ou les phanères, comportant au moins un extrait de graines de *Pisum Sativum* riche en peptides, un extrait de plante de la famille des méliacées, riche en tannins et/ou dérivés coumariniques (et, le cas échéant en triterpénoïdes et/ou en saponosides), et, le cas échéant, au moins un acide aminé sous forme de sel(s) complexe(s).

Ce complexe synergique actif se présente préférentiellement sous forme concentrée et facilement utilisable par les formulateurs cosméticiens.

Conformément à une première caractéristique de l'invention, le complexe synergique comporte entre 0,05 % et 40 % en poids, préférentiellement entre 1 % et 40 % en poids, d'extrait de *Pisum Sativum* riche en peptides, sous forme déshydratée ou non.

Le procédé de préparation de l'extrait peptidique de graines (pois) de *Pisum Sativum* peut, à titre d'exemple, consister à broyer les pois en présence d'eau acidulée et d'opérer une agitation à 50° C, puis à centrifuger et à réaliser une ultrafiltration de la suspension obtenue et enfin à filtrer le rétentat et éventuellement à le déshydrater par atomisation ou lyophilisation.

Selon une autre caractéristique de l'invention, le complexe synergique comporte entre 0,005 % et 10 % en poids, préférentiellement entre 0,1 % et 10 % en poids, d'extrait de plante de la famille des méliacées riche en tannins et/ou dérivés coumariniques.

Préférentiellement, l'extrait de plante de la famille des méliacées consiste en un extrait aqueux, alcoolique ou hydroalcoolique déshydraté de *Khaya Senegalensis*, préférentiellement un extrait de l'écorce de cette plante ou, le cas échéant, un extrait des feuilles ou des graines de cette dernière.

Le procédé de préparation de l'extrait d'écorce de *Khaya Senegalensis* peut consister, par exemple, à broyer l'écorce de cette plante, puis à la mettre en suspension à 20 % dans de l'eau distillée, en agitant pendant deux

- 5 -

heures à 90° C ou en laissant en macération à température ambiante pendant deux jours, et enfin à opérer une séparation, une filtration, suivie éventuellement d'une déshydratation (atomisation ou lyophilisation).

L'extraction de la fraction active (comprenant notamment des tannins et/ou dérivés coumariniques) pourra également être opérée dans les mêmes conditions en utilisant comme solvant l'éthanol ou un mélange eau/éthanol.

Conformément à une autre caractéristique de l'invention, l'acide aminé ou les acides aminés présent(s) apparten(en)t au groupe formé par l'histidine, l'arginine et la tyrosine, ledit ou lesdits acide(s) aminé(s) étant présent(s) sous forme de sels d'acide succinique et/ou d'acide aspartique.

De manière avantageuse, les acides aminés sont présents sous forme pure, sous forme de sels d'acide succinique et/ou d'acide aspartique et/ou sous forme de mélanges du type (sel d'acide aminé ou acide aminé / acide succinique ou acide aspartique), représentant ensemble entre 0,05 % et 40 % en poids, préférentiellement entre 0,1 % et 40 % en poids, du complexe synergique actif.

Outre les composants précités, le complexe synergique selon l'invention peut également comporter (i) entre 0,05 % et 5 % en poids d'un extrait hydrosoluble de cellules de levure, du type *Saccharomyces Cerevisiae*, (ii) entre 0,05 % et 10 % en poids d'oses, de polyosides et/ou de polysaccharides, notamment de saccharose et/ou de glycogène, et/ou (iii) entre 0,01 % et 10 % en poids de vitamine(s) du groupe B, telles que notamment la pyridoxine et/ou la niacinamide.

Compte tenu des différentes caractéristiques mentionnées ci-dessus, une formulation pondérale type d'un complexe synergique actif selon l'invention peut se présenter comme suit :

- | | |
|---|-------------|
| 1) extrait peptidique de graines de <i>Pisum Sativum</i> (pois) | 1 à 40 % |
| 2) extrait aqueux ou hydroalcoolique d'écorce de <i>Khaya Senegalensis</i> | 0,1 à 10 % |
| 3) acides aminés (histidine, arginine et/ou tyrosine) sous forme de sels d'acide(s) succinique et/ou aspartique | 0,1 à 40 % |
| 4) extrait hydrosoluble de levure | 0,05 à 5 % |
| 5) vitamine B (pyridoxine et/ou niacinamide) | 0,01 à 10 % |
| 6) polyoside (glycogène) | 0,05 à 10 % |
| 7) support et/ou solvant | qsp 100 % |

Le complexe synergique précité peut être conditionné sous des formes galéniques variées telles qu'un liquide, un soluté, une pâte, une poudre, des liposomes, des microsphères, des microcapsules, des nanoparticules ou analogues.

- 6 -

Les exemples 1 à 7 ci-après illustrent, de manière non limitative, différentes formulations pondérales possibles (exprimées en %) pour le complexe synergique actif selon l'invention.

Exemple 1 :

5	Extrait peptidique de Pisum Sativum atomisé	30,00
	Extrait aqueux d'écorce de Khaya Senegalensis lyophilisé	
	2,00	
	Sorbitol	qsp 100,00

Exemple 2 :

10	Extrait peptidique de Pisum Sativum	30,00
	Extrait aqueux d'écorce de K. Senegalensis lyophilisé	2,00
	Acide succinique, sel d'Histidine	2,00
	Acide succinique, sel d'Arginine	3,00
	Aspartate d'Arginine	2,00
15	Tyrosine	1,00
	Extrait hydrosoluble de Saccharomyces Cerevisiae	2,00
	Sorbitol	qsp 100,00

Exemple 3 :

	Extrait peptidique de Pisum Sativum	30,00
20	Extrait hydroalcoolique d'écorce de K. Senegalensis	0,50
	Acide succinique, sel d'Histidine	1,00
	Acide succinique, sel d'Arginine	5,00
	Aspartate d'Arginine	0,50
	Tyrosine	1,00
25	Extrait hydrosoluble de Saccharomyces Cerevisiae	2,00
	Mannitol	qsp 100,00

Exemple 4 :

	Extrait peptidique de Pisum Sativum	15,00
	Extrait d'écorce de K. Senegalensis	5,00
30	Succinate d'Histidine et d'Arginine	10,00
	Tyrosine	1,00
	Glycogène	5,00
	Sorbitol	qsp 100,00

Exemple 5 :

35	Extrait peptidique de Pisum Sativum atomisé	10,00
	Extrait d'écorce de K. Senegalensis (lyophilisat)	5,00
	Acide succinique, sel d'Histidine et d'Arginine	20,00

- 7 -

	Aspartate d'Arginine	2,00
	Tyrosine	1,00
	Pyridoscine, ClH	3,00
	Sorbitol	qsp 100,00
5	<u>Exemple 6 :</u>	
	Extrait peptidique de Pisum Sativum	20,00
	Extrait hydroalcoolique d'écorce de K. Senegalensis (lyophilisat)	0,50
	Acide succinique, sel d'Histidine et d'Arginine	10,00
	Aspartate d'Arginine	5,00
10	Tyrosine	1,50
	Extrait hydrosoluble de Saccharomyces Cerevisiae	3,00
	Mannitol	qsp 100,00

	<u>Exemple 7 :</u>	
	Extrait peptidique de Pisum Sativum (atomisat)	10,00
15	Extrait aqueux d'écorce de K. Senegalensis (lyophilisat)	1,00
	Acide succinique / Histidine (25/75)	4,50
	Arginine / Acide Aspartique (75/25)	4,75
	Tyrosine	1,00
	Extrait hydrosoluble de Saccharomyces Cerevisiae (lyophilisat)	1,50
20	Pyridoxine, ClH	1,00
	Mannitol	qsp 100,00

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'un complexe synergique tel que décrit ci-dessus en tant que composé actif pour la préparation d'une composition ou d'un produit cosmétique et/ou pharmaceutique à usage topique pour la peau et/ou les phanères.

Ledit complexe synergique peut être utilisé en tant qu'agent actif anti-stress cutané, démontrée par une réduction de l'expression des protéines de stress connues sous la désignation HSP, notamment HSP27, induite au niveau de l'épiderme suite à des stress du type irradiations solaires UV-A, UV-B et visibles, et/ou à un échauffement de la peau.

Il empêche ainsi ou inhibe l'apparition de protéines de stress induites par des irradiations solaires et réduit, par conséquent, les effets néfastes du type inflammation locale et radicaux libres générés par ces irradiations.

Ledit complexe synergique peut également être utilisé, d'une part, en tant qu'agent stimulateur de l'autosynthèse de glutathion réduit, par les cellules cutanées ou capillaires et/ou, d'autre part, en tant qu'agent s'opposant à l'apparition

- 8 -

des ponts disulfures induits par les irradiations solaires aiguës ou résultant du vieillissement cutané chronique photo-induit.

Préférentiellement, il est intégré dans un produit du type photoprotecteur solaire ou après-soleil, seul ou en association complémentaire
5 avec des filtres solaires, ou dans un produit de soin cutané de jour, à action préventive et/ou réparatrice des effets du vieillissement et/ou anti-pollution (en association ou non avec des filtres solaires).

Enfin, la présente invention a également pour objet un produit cosmétique et/ou pharmaceutique pour la peau et/ou les phanères (liquide, lotion,
10 émulsion, crème ou analogue), présentant notamment une activité cytophotoprotectrice moléculaire, caractérisé en ce qu'il comporte entre 0,01 % et 90 % en poids, avantageusement entre 0,05 et 20 % en poids, d'un complexe synergique actif tel que décrit ci-dessus, éventuellement associé à des filtres solaires.

15 Le produit cosmétique et/ou pharmaceutique précité comporte, de manière préférentielle, entre 1 et 10 % en poids du complexe synergique actif selon l'invention et on observe, suite à des applications topiques externes dudit produit, un effet protecteur, photo-protecteur et anti-inflammatoire local.

20 A titre d'exemples non limitatifs de réalisations pratiques de compositions selon l'invention, on décrira ci-après différent(e)s produits ou préparations cosmétiques comprenant le complexe synergique actif précité :

Exemple 1 :

Un produit cosmétique sous forme d'émulsion anti-stress pour le visage conforme à l'invention pourra, par exemple, présenter une composition pondérale, constituée
25 à partir des fractions A, B et C suivantes, telle qu'indiquée ci-après.

Fraction A :

- Stéarate de glycérol (et) sétarate de PEG 100	1,500
- Stéarate de glycérol (et) CETETH-20	1,500
- Alcool cétylique	1,000
30 - Triglycéride caprylique / caprique	5,000
- Isononanoate cétostéarylique	4,000
- Octyldodécanol	3,000
- Diméthicone	0,500
- Elestab 4121 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,300

35 Fraction B :

- Eau	73,550
-------	--------

- 9 -

- Elestab 4112 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,400
- Glycérine	5,000
- Gomme xanthane	0,500
- Complexe synergique actif (exemple 6)	5,000

5 Fraction C :

- Polyacrylamide et Isoparaffine (et) Laureth-7	0,750
---	-------

- Le procédé de préparation et de fabrication de l'émulsion pour le visage précitée consiste essentiellement à préparer la fraction B (dissolution de l'Elestab 4112 dans l'eau et ajout de la glycérine à 75° C, puis ajout de la gomme xanthane et dissolution du complexe synergique), à préparer la fraction A à 75° C et à la verser dans la fraction B à 75° C, sous agitation turbine, à ajouter ensuite la fraction C à 60° C, sous agitation turbine, à laisser refroidir et à mettre en oeuvre une agitation planétaire à partir de 50° C, jusqu'au retour à température ambiante.

Exemple 2 :

- 15 Un produit cosmétique sous forme de crème protectrice et anti-âge pour le cou conforme à l'invention pourra, par exemple, présenter une composition pondérale, constituée à partir des fractions A et B suivantes, telle qu'indiquée ci-après.

Fraction A :

- Palmitate de sorbitol	3,500
20 - Stéarate de glycérol	1,500
- Alcool cétylique	2,500
- Isononanoate cétostéarylique	7,000
- Octyldodécanol	2,500
- Huile de paraffine	3,000
25 - Diméthicone	2,000
- Elestab 4121 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,300

Fraction B :

- Eau	69,100
- Elestab 4112 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,400
30 - Glycérine	4,000
- Sulfate cétostéarylique de Sodium	1,200
- Complexe synergique actif (exemple 3)	2,000

- Le procédé de préparation et de fabrication de la crème précitée consiste essentiellement à préparer la fraction B à 75° C, à y verser sous agitation turbine la fraction A à 80° C, à laisser refroidir et à maintenir l'agitation turbine, jusqu'à 50° C, et à poursuivre le refroidissement au planétaire, jusqu'à retour à température ambiante.

- 10 -

Exemple 3 :

Un produit cosmétique sous forme de crème solaire conforme à l'invention pourra, par exemple, présenter une composition pondérale, constituée à partir des fractions A et B suivantes, telle qu'indiquée ci-après.

5	Fraction A :	
	- Alcool cétylique	5,000
	- Triglycéride caprylique / caprique	6,100
	- Huile de paraffine	3,750
	- Lanoline	1,000
10	- Stéarate de glycérol	2,000
	- Diméthicone	0,250
	- Octyldodécanol	4,500
	- Octyl Stéarate	8,150
	- Octyl Méthoxycinnamate	6,800
15	- Butyl Méthoxybenzoyl Méthane	2,000
	- Elestab 4121 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,300
	Fraction B :	
	- Eau	53,750
	- Elestab 4112 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,400
20	- Glycérine	3,000
	- Phosphate cétylique de potassium	3,000

Le procédé de préparation et de fabrication de la crème solaire précitée consiste essentiellement à préparer la fraction A et la fraction B à 75° C, à ensuite verser la fraction A, sous agitation turbine, dans la fraction B à 75° C et à refroidir le mélange jusqu'à température ambiante, sous agitation planétaire.

Exemple 4 :

Un produit cosmétique sous forme de crème solaire conforme à l'invention pourra, par exemple, présenter une composition pondérale, constituée à partir des fractions A et B suivantes, telle qu'indiquée ci-après.

30	Fraction A :	
	- Alcool cétylique	5,000
	- Triglycéride caprylique / caprique	6,100
	- Huile de paraffine	3,750
	- Lanoline	1,000
35	- Stéarate de glycérol	2,000
	- Diméthicone	0,250
	- Octyldodécanol	4,500

- 11 -

- | | | |
|----|---|--------|
| | - Octyl Stéarate | 8,150 |
| | - Octyl Méthoxycinnamate | 6,800 |
| | - Butyl Méthoxybenzoyl Méthane | 2,000 |
| | - Elestab 4121 (Laboratoires Sérobiologiques) | 0,300 |
| 5 | Fraction B : | |
| | - Eau | 50,750 |
| | - Elestab 4112 (Laboratoires Sérobiologiques) | 0,400 |
| | - Glycérine | 3,000 |
| | - Phosphate cétylique de potassium | 3,000 |
| 10 | - Complexe synergique (exemple 7) | 3,000 |
- Le procédé de préparation et de fabrication de la crème solaire précitée consiste essentiellement à préparer la fraction A à 80° C et la fraction B à 75° C, puis à verser la fraction A à 80° C sous agitation turbine dans la fraction B à 75° C et à refroidir le mélange jusqu'à température ambiante, sous agitation planétaire.
- 15 Afin d'illustrer et de démontrer les avantages des agents complexes selon les exemples précités (leurs propriétés originales et leur intérêt et spécificité par rapport aux filtres solaires UV-B et UV-A), les tests d'objectivation suivants (A, B, C, D et E) ont été réalisés avec le complexe synergique actif correspondant à l'exemple 7 décrit précédemment.
- 20 Les résultats de ces tests ont été représentés de manière graphique sur les figures 1 à 8 des dessins annexés, dans lesquels :
- la figure 1 est une représentation graphique du taux de glutathion des fibroblastes humains MRC5 en test de survie (test d'activité A) [Test de Student - (**) indique que $p < 0,01$] ;
- 25 - la figure 2 est une représentation graphique du taux de PGE2 (prostaglandine E2) de kératinocytes humains NCTC2544 sous rayonnement UV-B (30 mJ/cm²) - test d'activité C [Test t de Student - (*) indique que $p < 0,05$ et (**) indique que $p < 0,01$] ;
- la figure 3 est une représentation graphique du taux de LDH (lactate déshydrogénase relargué dans le milieu de culture surnageant) de kératinocytes humains NCTC2544 sous rayonnement UV-B (30 mJ/cm²) - test d'activité C / traitement simultané [Test t de Student - (*) indique que $p < 0,05$ et (**) indique que $p < 0,001$] ;
- 30 - la figure 4 est une représentation graphique du pourcentage d'inhibition de la lipoxigénase par dosage des anions superoxydes formés in tube -
- 35 test d'activité C ;

- 12 -

- la figure 5 est une représentation graphique du taux de MDA (malonalaldéhyde) de fibroblastes MRC5 sous rayonnement UV-A (15 J/cm²) - test d'activité D / traitement préventif [(*) indique que $p < 0,05$];

5 - la figure 6 est une représentation graphique du taux de GSH (glutathion réduit) de fibroblastes MRC5 sous rayonnement UV-A (15 J/cm²) - test d'activité D / traitement préventif [Test t de Student - (*) indique que $p < 0,05$];

10 - la figure 7 est une représentation graphique montrant l'effet protecteur sur peau humaine, ex-vivo, en culture organotypique, avant une irradiation par un simulateur solaire, vis à vis de l'induction de la protéine de stress HSP27 visualisée par immunohistochimie, au niveau des couches vivantes de l'épiderme - test d'activité E [U de Mann et Whitney - (**) indique que $p < 0,001$ et (NS) veut dire "non significatif"]; et,

15 - la figure 8 est une représentation graphique montrant l'effet protecteur sur peau humaine, ex-vivo, en culture organotypique, avant une irradiation par un simulateur solaire, vis à vis de l'induction des ponts S-S visualisés histochimie, au niveau des couches vivantes de l'épiderme - test d'activité E [U de Mann et Whitney - (**) indique que $p < 0,001$ et (NS) veut dire "non significatif"].

20 A) Activité nutritive et eutrophique sur fibroblastes humains en survie (in vitro).

25 Les capacités eutrophiques des complexes synergiques actifs selon l'invention ont été évaluées par un test de survie sur fibroblastes humains MRC5. Les doses à tester ont été déterminées préalablement par un test de toxicité sur fibroblastes MRC5.

30 Pour le test de survie, le produit a été dissous dans le milieu de culture standard DMEM et mis en contact des MRC5 trois jours après l'ensemencement. Puis au bout de sept jours d'incubation à 37° C (CO₂ = 5 %), la survie des cellules a été évaluée par dosage du glutathion (GSH) intracellulaire par une sonde fluorescente (OPHTH), selon la méthode de HISSIN P.J. et de HILF R..

Le complexe anti-stress a amélioré significativement le taux de GSH des MRC5 en survie : + 64 % et + 74 % à J + 7 pour 0,1 et 0,2 % (voir figure 1).

B) Activité anti-radicaux libres (tests in tubo)

35 Les capacités anti-radicaux libres ont été évaluées par une batterie de tests recouvrant les formes radicalaires initiales ainsi que les formes réactives de l'oxygène induites.

1) Test anti-radicaux libres au DPPH° : ce test a évalué les capacités du complexe synergique à stabiliser un radical libre coloré, le diphénylpycrylhydrazyl (DPPH°) en son leucodérivé stable.

2) Tests anti-radicaux hydroxyyles (OH°) par la réaction de Fenton :
ces tests ont évalué les capacités à scavenger les OH° formés par le fer avec H_2O_2 et révélés par l'acide salicylique (réaction colorée) ou par le désoxyribose (le désoxyribose est un composé essentiel de l'ADN, et ses produits d'oxydation par OH° sont révélés par l'acide thiobarbiturique). De plus, un essai est réalisé sans EDTA pour déterminer les capacités à capter le fer (effet ferriprive).

10 3) Tests anti-anions superoxydes ($O_2^{\cdot -}$): $O_2^{\cdot -}$ est produit durant les stress oxydatifs par induction de la xanthine oxydase qui va dégrader les coenzymes NAD(P) et l'hypoxanthine en excès par arrêt du métabolisme énergétique dans les tissus ($O_2^{\cdot -}$ se dismute spontanément ou en présence de superoxyde dismutase en H_2O_2).

15 Ces tests biochimiques sont réalisés par mélange d'hypoxanthine et
xanthine oxydase et révélation des $O_2^{\cdot-}$ par le luminol ou révélation des $O_2^{\cdot-}$ et
15 H_2O_2 par le luminol + microperoxydase.

Les résultats (tableau ci-dessous) ont montré que le complexe synergique actif selon l'invention présentait un large spectre d'activité anti-radicaux libres, couvrant aussi bien les formes radicalaires initiales (DPPH°) que les formes réactives de l'oxygène induites (OH°, O₂^{-•} et H₂O₂) ainsi qu'une activité ferriprive démontrée par la réaction de Fenton sur le désoxyribose sans EDTA (CI50 = 0,23 %).

Tests	CI50 (en % p/v)
Tests chimiques :	
DPPH°	CI50 = 0,36 %
Réaction de Fenton : Acide salicylique	CI50 = 0,12 %
Désoxyribose avec EDTA	CI50 = 0,14 %
sans EDTA	CI50 = 0,23 %

Tests biochimiques : Méthode au luminol Méthode au luminol + microperoxydase	CI50 = 0,04 % CI50 = 0,70 %
---	--------------------------------

C) Activité cytophotoprotectrice anti-inflammatoire vis-à-vis des UV-B (test in vitro)

Les UV-B déclenchent un processus inflammatoire (érythème, oedème) par activation d'une enzyme, la phospholipase A2, qui libère de l'acide arachidonique (acide gras insaturé) à partir des membranes biologiques.

L'acide arachidonique est le précurseur des médiateurs de l'inflammation tels que les prostaglandines et les leucotriènes.

Les prostaglandines (dont la PGE2) sont formées par l'action de cyclooxygénases, puis sont sécrétées hors de la cellule et agissent par l'intermédiaire de récepteurs spécifiques (oedème, érythème, immunosuppression).

Les leucotriènes sont formés par les lipoxygénases et agissent (comme les prostaglandines) sur des récepteurs spécifiques. Ainsi, le leucotriène LTB4 attire et active les polynucléaires neutrophiles qui vont libérer des radicaux libres et des protéases détruisant les tissus.

L'activité de la lipoxygénase produit également des anions superoxydes qui amplifient le stress oxydatif induit par les prostaglandines et les leucotriènes.

L'effet anti-PGE2 du complexe synergique actif selon l'invention a été évalué sur une culture de kératinocytes humains, arrivés à saturation in vitro.

Le milieu de croissance est remplacé par une solution saline glucosée (contenant les diverses concentrations du complexe synergique) puis les cultures sont irradiées (30 mJ/cm² ; tubes fluorescents UV-B) et incubées de nouveau une nuit à 37° C, CO₂ = 5 %.

Le nombre de cellules a été quantifié après trypsination par un compteur de particules. Sur le milieu surnageant, le taux de PGE2 a été évalué par un test ELISA tandis que le taux de LDH (lactate déshydrogénase) a été dosé par réaction enzymatique (DO à 340 nm).

L'inhibition de la lipoxygénase a été déterminée in tubo par quantification des anions superoxydes (par luminescence) produits par cette enzyme en présence d'acides gras insaturés.

- 15 -

Le complexe synergique selon l'invention (0,2 %, p/v) (voir figures 2, 3 et 4) a réduit fortement le taux de PGE2 (- 71 %) et de LDH (- 41 %) relargués après l'irradiation UV-B.

Le complexe synergique présente une CI50 de 0,27 % (p/v) vis-à-vis des anions superoxydes induits par la lipoxigénase.

Comparativement à l'aspirine, le complexe anti-stress est moins actif vis-à-vis des PGE2 mais, par contre, il est plus actif vis-à-vis de la LDH (qui caractérise la souffrance membranaire) et vis-à-vis de la lipoxigénase.

Le complexe synergique selon l'invention présente des capacités anti-inflammatoires suite à irradiation UV-R non seulement par inhibition de la cyclooxygénase et par cytophotoprotection des membranes biologiques, mais aussi par capture des anions superoxydes produits par l'activité des lipoxigénases sur les acides gras insaturés.

D) Activités cytophotoprotectrice vis-à-vis des UV-A et stimulante de l'auto-synthèse du glutathion (test in vitro sur fibroblastes humains MRC5)

Des fibroblastes MRC5 ont été mis en culture dans un milieu de croissance jusqu'à saturation du tapis cellulaire.

Puis, le milieu de croissance a été remplacé par un milieu standard contenant le complexe synergique aux diverses doses à tester.

Après incubation de 48 heures à 37° C, les différents milieux ont été remplacés par une solution saline, puis les MRC5 ont été irradiés (par des tubes UV-A).

Dès la fin de l'irradiation, la solution saline a été prélevée, pour le dosage du malonaldialdéhyde (MDA) par réaction avec de l'acide thiobarbiturique à chaud (fluorescence à 560 nm). Les cellules MRC5 ont été récupérées pour le dosage des protéines (méthode de Bradford) et du glutathion (GSH) par une sonde fluorescente (le MDA est un produit de dégradation des lipides insaturés qui composent les membranes biologiques et il provoque des pontages qui inhibent les enzymes et forment les lipofuscines (taches de vieillesse) et serait mutagène).

Les résultats (voir figures 5 et 6) montrent que les UV-A (15 J/cm²) ont fortement induit la sécrétion de MDA (x 10) et ont fait chuter de 25 % environ le taux de GSH dans les MRC5.

Le complexe synergique actif selon l'invention a réduit la lipoperoxydation induite par les UV-A : -32 % pour la dose de 0,2 % (p/v).

Le complexe synergique a inhibé la destruction du GSH par les UV-A : + 41 % pour la dose de 0,2 % (p/v).

- 16 -

Le complexe synergique a donc réduit la lipoperoxydation des fibroblastes, induite par les UV-A, notamment par augmentation du taux du glutathion réduit.

5 E) Activité anti-protéines de stress et anti-ponts disulfures (test sur peau humaine ex-vivo)

Le but de cette dernière étude était de tester l'efficacité antisolaire du complexe synergique actif à 3 % en association avec un mélange de filtres UV-A + UV-B, comparativement à ces filtres solaires seuls, lors d'irradiations cutanées, ex vivo, par un simulateur solaire.

10 Afin d'apprécier l'efficacité antisolaire du complexe anti-stress, l'irradiation de peaux humaines en culture organotypique (ex vivo), a été réalisée avec ou sans traitement topique par les produits solaires à tester, dont la composition a été précisée aux exemples 3 et 4 précités.

15 L'activité des produits a ensuite été évaluée par immunohistochimie + analyse d'images sur deux marqueurs du stress solaire : l'induction de la protéine de stress HSP27 et l'apparition des ponts disulfures (S-S) dans les couches vivantes de l'épiderme.

Les résultats de l'expérimentation (voir figures 7 et 8) ont permis de constater que :

20 - dans l'épiderme de la peau humaine normale non stressée, le protéine de stress HSP27 n'est pas exprimée et les ponts disulfures ne sont présents qu'au niveau du stratum corneum,

- pour les trois temps d'irradiation étudiés, on observe une induction très importante de la protéine de stress,

25 - il y a apparition de nombreux ponts disulfures au niveau des couches vivantes de l'épiderme pour les deux temps d'irradiation les plus élevés,

- l'application des crèmes contenant les filtres solaires, avant l'irradiation, limite dans la plupart des cas partiellement l'induction de la protéine de stress, et, dans tous les cas, l'apparition des ponts S-S,

30 - par contre, l'application de la crème contenant le complexe synergique actif, avant l'irradiation, évite presque totalement l'expression de la protéine de stress HSP27 et l'apparition des ponts S-S dans les couches vivantes de l'épiderme humain.

35 Bien entendu, l'invention n'est pas limitée au mode de réalisation décrit et représenté aux dessins annexés. Des modifications restent possibles, notamment du point de vue de la constitution des divers éléments ou par

- 17 -

substitution d'équivalents techniques, sans sortir pour autant du domaine de protection de l'invention.

REVENDICATIONS

1. Complexe synergique destiné notamment à être intégré dans une préparation cosmétique et/ou pharmaceutique à usage topique pour la peau et/ou les phanères, caractérisé en ce qu'il comporte au moins un extrait de graines de *Pisum Sativum* riche en peptides, un extrait de plante de la famille des méliacées, riche en tannins et/ou dérivés coumariniques et, le cas échéant, au moins un acide aminé sous forme de sel(s) complexe(s).
2. Complexe synergique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comporte entre 0,05 % et 40 % en poids, préférentiellement entre 1 % et 40 % en poids, d'extrait de *Pisum Sativum* riche en peptides, sous forme déshydratée ou non.
3. Complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, caractérisé en ce qu'il comporte entre 0,005 % et 10 % en poids, préférentiellement entre 0,1 % et 10 % en poids, d'extrait de plante de la famille des méliacées riche en tannins et/ou dérivés coumariniques.
4. Complexe synergique selon la revendication 3, caractérisé en ce que l'extrait de plante de la famille des méliacées consiste en un extrait aqueux, alcoolique ou hydroalcoolique déshydraté de *Khaya Senegalensis*, préférentiellement un extrait de l'écorce de cette plante.
5. Complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'acide aminé ou les acides aminés présent(s) apparten(en)t au groupe formé par l'histidine, l'arginine et la tyrosine.
6. Complexe synergique selon la revendication 5, caractérisé en ce que les acides aminés sont présents sous forme de sels d'acide succinique et/ou d'acide aspartique.
7. Complexe synergique selon la revendication 5, caractérisé en ce que les acides aminés sont présents sous forme pure, sous forme de sels d'acide succinique et/ou d'acide aspartique et/ou sous forme de mélanges du type (sel d'acide aminé ou acide aminé / acide succinique ou acide aspartique), représentant ensemble entre 0,05 % et 40 % en poids, préférentiellement entre 0,1 % et 40 % en poids, du complexe synergique actif.
8. Complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce qu'il comporte également entre 0,05 % et 5 % en poids d'un extrait hydrosoluble de cellules de levure, du type *Saccharomyces Cerevisiae*.

9. Complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce qu'il comporte également entre 0,05 % et 10 % en poids d'oses, de polyosides et/ou de polysaccharides, notamment de saccharose et/ou de glycogène.

5 10. Complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce qu'il comporte également entre 0,01 % et 10 % en poids de vitamine(s) du groupe B, telles que notamment la pyridoxine et/ou la niacinamide.

10 11. Utilisation d'un complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 en tant que composé actif pour la préparation d'une composition ou d'un produit cosmétique et/ou pharmaceutique à usage topique pour la peau et/ou les phanères.

15 12. Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que le complexe synergique est utilisé en tant qu'agent actif anti-stress cutané, démontrée par une réduction de l'expression des protéines de stress connues sous la désignation HSP, notamment HSP27.

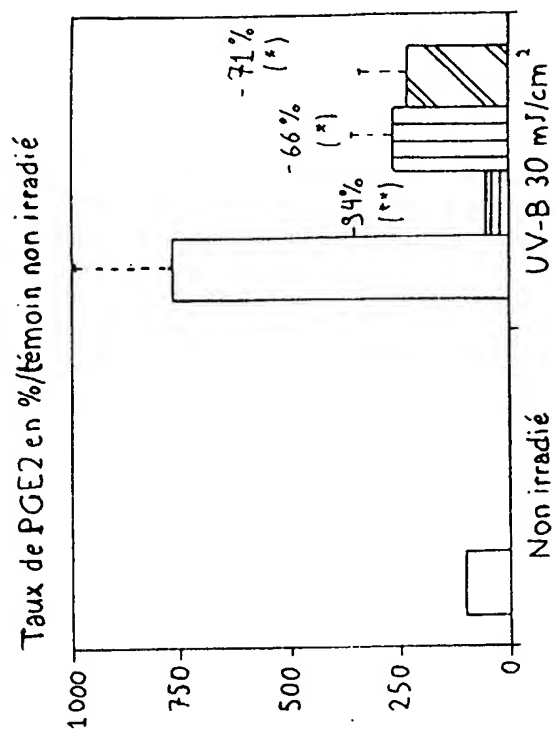
13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 11 et 12, caractérisée en ce que le complexe synergique actif est utilisé en tant qu'agent stimulateur de l'autosynthèse de glutathion réduit, par les cellules cutanées ou capillaires.

20 14. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 11 à 13, caractérisée en ce que le complexe synergique actif est utilisé en tant qu'agent s'opposant à l'apparition des ponts disulfures induits par les irradiations solaires aiguës ou résultant du vieillissement cutané chronique photo-induit.

25 15. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 11 à 14, caractérisée en ce que le complexe synergique actif est intégré dans un produit du type photoprotecteur solaire ou dans un produit de soin cutané de jour, à action préventive et/ou réparatrice des effets du vieillissement.

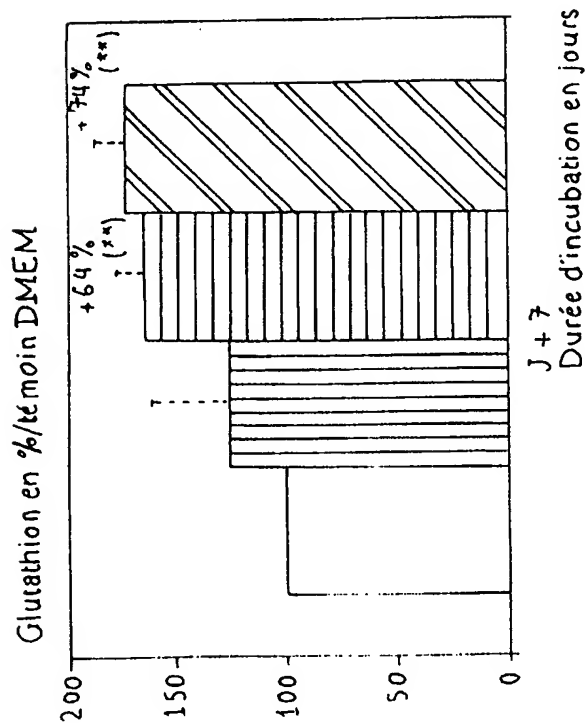
30 16. Produit cosmétique pour la peau et/ou les phanères, présentant notamment une activité cytophotoprotectrice moléculaire, caractérisé en ce qu'il comporte entre 0,01 % et 90 % en poids d'un complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 10.

35 17. Produit pharmaceutique pour la peau et/ou les phanères, présentant notamment une activité cytophotoprotectrice moléculaire, caractérisé en ce qu'il comporte entre 0,01 % et 90 % en poids d'un complexe synergique selon l'une quelconque des revendications 1 à 10.



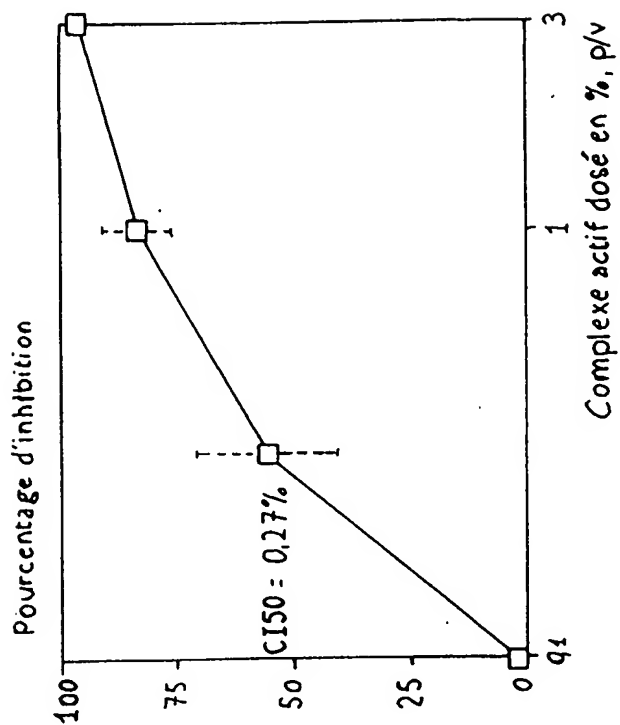
□ Témoin
 ▨ Aspirine à 0,01 %
 ▤ Complexe anti-stress à :
 ▧ 0,1 % ▩ 0,2 %

Fig-2



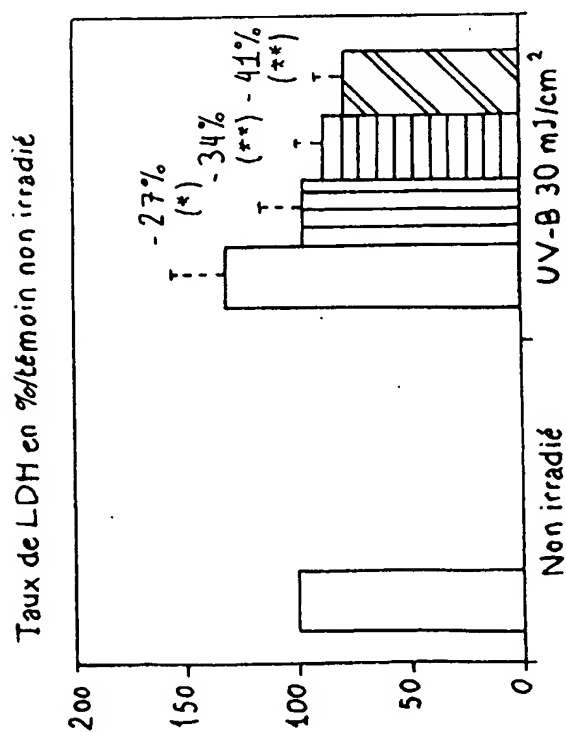
□ Témoin
 Complexe anti-stress à :
 ▧ 0,050 %
 ▨ 0,1 % ▩ 0,2 %

Fig-1



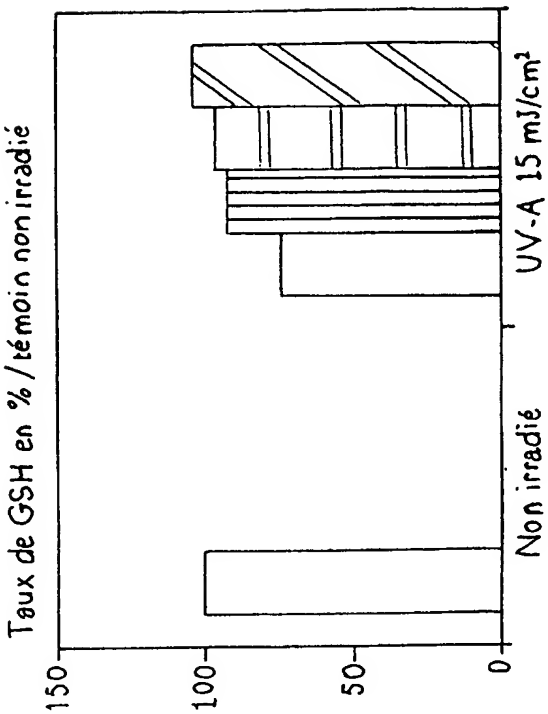
—□— Anions superoxydes

Fig-4



□ Témoin
 ▨ Aspirine à 0,01 %
 ▤ Complexe anti-stress à :
 ▤ 0,1 % ▤ 0,2 %

Fig-3



Complex anti-stress en % (p/v) :

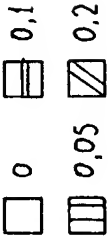
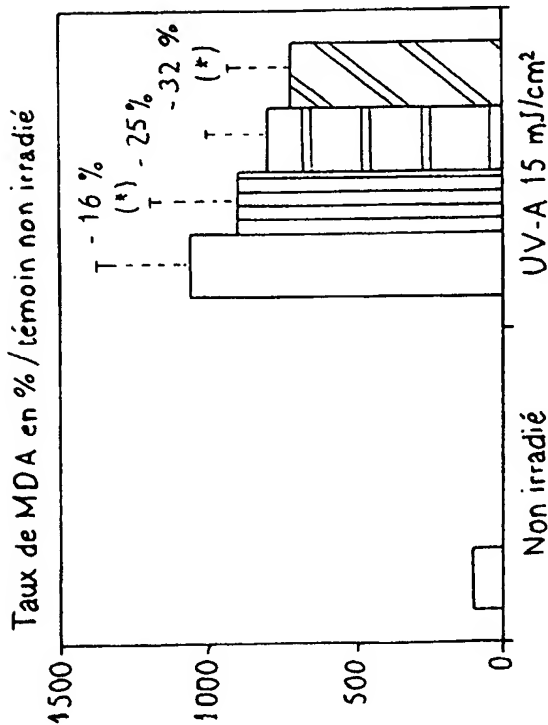


Fig-6

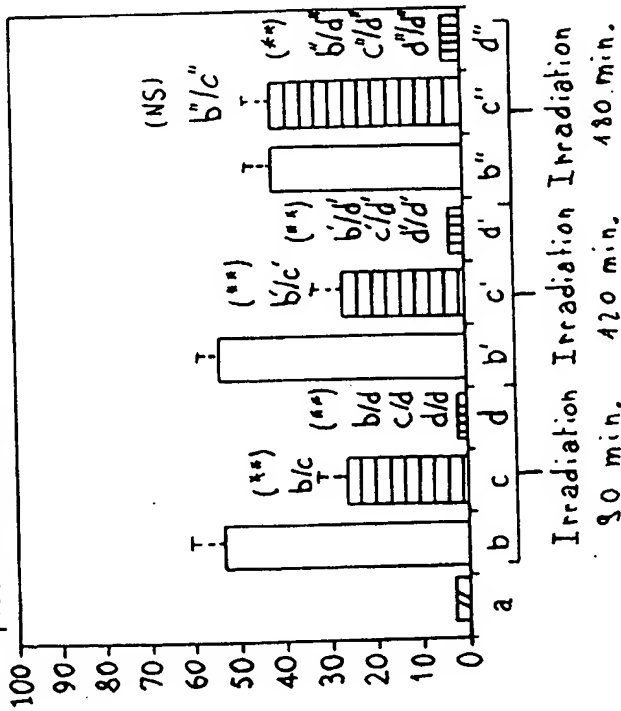


Complex anti-stress en % (p/v) :



Fig-5

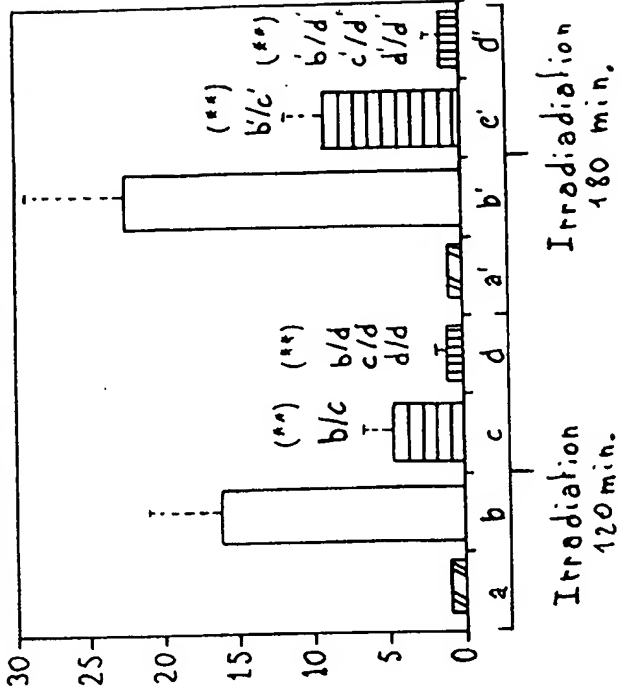
% de surface occupée par le marquage de la protéine de stress



- Non irradié
- Sans traitement et irradiation
- Filtres solaires et irradiation (crème exemple 3)
- Complexe anti-stress à 3 % + filtres solaires et irradiation (crème exemple 4)

Fig-7

% de surface occupée par le marquage des S-S



- Non irradié
- Sans traitement et irradiation
- Filtres solaires et irradiation (crème exemple 3)
- Complexe anti-stress à 3 % + filtres solaires et irradiation (crème exemple 4)

Fig-8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/FR 98/00112

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61K7/48 A61K35/78

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 18944 A (COLETICA) 1 September 1994 see the whole document ---	1-17
A	WO 86 02833 A (INNOFINANCE ALTALANOS INNOVACIOS PENZINTEZET) 22 May 1986 see the whole document ---	1-17
A	WO 96 11667 A (COLETICA) 25 April 1996 see the whole document ---	1-17
A	WO 96 28008 A (GUERLAIN) 19 September 1996 see claims 1-3 -----	1-17

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

28 May 1998

Date of mailing of the international search report

05/06/1998

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Fischer, J.P.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 98/00112

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9418944 A	01-09-1994	FR 2701847 A EP 0686028 A	02-09-1994 13-12-1995
WO 8602833 A	22-05-1986	AT 904485 A AU 576133 B AU 5061185 A CA 1271957 A CH 666618 A DE 3590584 T DK 320086 A EP 0202275 A FI 862775 A, B GB 2184014 A, B HK 84889 A JP 62500721 T KE 3880 A NL 8520366 T SE 462258 B SE 8603086 A US 4702915 A	15-05-1994 11-08-1988 03-06-1986 24-07-1990 15-08-1988 29-01-1987 04-07-1986 26-11-1986 30-06-1986 17-06-1987 03-11-1989 26-03-1987 21-07-1989 01-09-1986 28-05-1990 11-07-1986 27-10-1987
WO 9611667 A	25-04-1996	FR 2725620 A	19-04-1996
WO 9628008 A	19-09-1996	FR 2746316 A AU 6227796 A	26-09-1997 02-10-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Int. No

PCT/FR 98/00112

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 6 A61K7/48 A61K35/78

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 94 18944 A (COLETICA) 1 septembre 1994 voir le document en entier	1-17
A	WO 86 02833 A (INNOFINANCE ALTALANOS INNOVACIOS PENZINTEZET) 22 mai 1986 voir le document en entier	1-17
A	WO 96 11667 A (COLETICA) 25 avril 1996 voir le document en entier	1-17
A	WO 96 28008 A (GUERLAIN) 19 septembre 1996 voir revendications 1-3	1-17



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

28 mai 1998

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

05/06/1998

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3018

Fonctionnaire autorisé

Fischer, J.P.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Document internationale No

PCT/FR 98/00112

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9418944 A	01-09-1994	FR 2701847 A EP 0686028 A	02-09-1994 13-12-1995
WO 8602833 A	22-05-1986	AT 904485 A AU 576133 B AU 5061185 A CA 1271957 A CH 666618 A DE 3590584 T DK 320086 A EP 0202275 A FI 862775 A,B GB 2184014 A,B HK 84889 A JP 62500721 T KE 3880 A NL 8520366 T SE 462258 B SE 8603086 A US 4702915 A	15-05-1994 11-08-1988 03-06-1986 24-07-1990 15-08-1988 29-01-1987 04-07-1986 26-11-1986 30-06-1986 17-06-1987 03-11-1989 26-03-1987 21-07-1989 01-09-1986 28-05-1990 11-07-1986 27-10-1987
WO 9611667 A	25-04-1996	FR 2725620 A	19-04-1996
WO 9628008 A	19-09-1996	FR 2746316 A AU 6227796 A	26-09-1997 02-10-1996

THIS PAGE BLANK (USPTO)